

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-083059

(43)Date of publication of application: 28.03.1989

(51)Int.CI. C07C143/72 A61K 31/18 A61K 31/18 A61K 31/18 A61K 31/47 C07C139/00 CO7D215/12 CO7D215/18 CO7D215/20 CO7D215/36 CO7D215/38

(21)Application number: 62-238916

(71)Applicant: ONO PHARMACEUT CO LTD

(72)Inventor: OUCHIDA SHUICHI (22)Date of filing: 25.09.1987

TODA MASAAKI MIYAMOTO TSUMORU

# (54) GUANIDINE DERIVATIVE, ITS PRODUCTION AND MAILLARD REACTION INHIBITOR CONTAINING SAID DERIVATIVE AS ACTIVE COMPONENT

## (57)Abstract:

NEW MATERIAL: The compound of formula I [A1 is single bond, 1W4C alkylene or 2W4C alkenylene R1 is 1W12C alkyl, 4W7C cycloalkyl or group of formula IIWformula IV (R1' is H, halogen, NO2, phenoxy-1W6C alkyl, etc.; n is 1W3)] and its acid addition salt.

EXAMPLE: 1-Octanesulfonylaminoguanidine. USE: Maillard reaction inhibitor. It is effective against complication of diabetes, e.g. coronary cardiac diseases, peripheral circulation disorder and cerebrovascular disorder. PREPARATION: The compound of formula I can be produced by reacting an sulfonyl halide of formula V (X1 is halogen) with aminoguanidine of formula VI or its acid addition salt. The reaction is carried out by reacting the compound of formula V with the compound of formula VI in water or in a lower alkanol (e.g. methanol or ethanol) in the presence of an alkaline aqueous solution (e.g. Na2CO3 solution) at room temperature W 80° C.

$$H_1N \longrightarrow NH - NH - SO, \quad A_1 = B_1$$
 $H_2N \longrightarrow NH - NH - SO, \quad A_2 = B_1$ 
 $H_2N \longrightarrow NH - NH - SO, \quad A_3 = B_4$ 
 $H_3N \longrightarrow NH - NH_2$ 
 $H_3N \longrightarrow NH - NH_2$ 
 $H_3N \longrightarrow NH - NH_2$ 

#### 昭64-83059 @ 公 開 特 許 公 報 (A)

<pre>⑤Int Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号		43公開	昭和64年(	1989) 3月28日
C 07 C 143/72	*	Z - 7188 - 4H				
A 61 K 31/18	ABL					
	ABN AED					
31/47	ADP					
C 07 C 139/00	11.2.1					
C 07 D 215/12		8413-4C				
215/18		8413-4C				
215/20 215/36		8413-4C 8413-4C				
215/38		8413-4C	審査請求	未請求	発明の数	3 (全15頁)

グアニジン誘導体、それらの製造方法およびそれらを有効成分とし ❷発明の名称 て含有するメイラード反応阻害剤

> 頤 昭62-238916 印特 顧 昭62(1987)9月25日 **22**H

> > 穳

70発 明 者 大内田 修 一 芦田 正 明 70発明者

京都府京都市西京区大枝東新林町3丁目5番地19棟103号

大阪府三島郡島本町東大寺3丁目16番12号

60発明者 小野薬品工業株式会社 ⑪出 顋 人

大阪府大阪市東区道修町2丁目14番地

京都府城陽市富野森山1丁目40番地

四代 理 人 弁理士 大家 邦久

## 1. 発明の名称

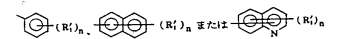
グアニジン誘導体、それらの製造方法およびそ れらを有効成分として含有するメイラード反応阻 害剂。

### 2. 特許請求の範囲

## 1) 一般式

$$\begin{array}{c}
H_2N & \downarrow & NH-NH-SO_2 - A_1 - R_1 \\
& \downarrow & \\
NH & & 
\end{array}$$
(IA)

〔式中、 A1 は単結合、炭素数 1 ~ 4 個のアルキレ ンまたは炭素数2~4個のアルケニレン基であり、 R<sub>2</sub>は炭素数 1~12 個のアルキル基、炭素数 4~ 7 個のシクロアルキル基、または一般式



(式中、 N は水気、ハロゲン、ニトロ、フェノキ シ、炭素数1~6個のアルキル、炭素数1~4個 のアルコキシ、炭素数2~5個のアシルアミノ基

であり、 n は 1 ~ 3 の整数を表わす。)で、示され る基を表わす。

ただし、-A<sub>1</sub>-R<sub>1</sub>で示される基のうちp-トリ ル基、p-アセチルアミノフェニル基およびp-ニトロフェニル基は除く。〕

で示される化合物、またはそれらの酸付加塩。

- 特許請求の範囲第1項記載の化合物。
- ある特許請求の範囲第1項記載の化合物。
- 4) R<sub>i</sub>が一般式 (R<sub>i</sub>)<sub>n</sub> で示される基で ある特許請求の範囲第1項記載の化合物。
- である特許請求の範囲第1項記載の化合物。
- 6) R<sub>i</sub>が一般式 (R'<sub>i</sub>)<sub>n</sub> で示される 一基である特許請求の範囲第1項記載の化合物。
  - 7) 化合物が、1-(1-オクタンスルホニル

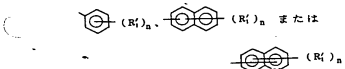
アミノ)グアニジン、1-(1-ヘキサンスルホニルアミノ)グアニジンまたは1-(1-デカンスルホニルアミノ)グアニジンである特許請求の 範囲第2項記載の化合物。

- 8) 化合物が、1-シクロヘキシルメチルスルホニルアミノグアニジンである特許請求の範囲第 3項記載の化合物。
- 9) 化合物が、1 ベンゼンスルホニルアミノ グアニジン、1 - (p - クロロベンゼンスルホニ ルアミノ) グアニジン、1 - (p - ヨードベンゼ ンスルホニルアミノ) グアニジン、1 - (p - ブ ロモベンゼンスルホニルアミノ) グアニジン、1 - (p - フルオロベンゼンスルホニルアミノ) グ アニジン、1 - (p - エチルベンゼンスルホニル アミノ) グアニジン、1 - (p - tert - ブチルベ ンゼンスルホニルアミノ) グアニジン、1 - (p - ブニジン、1 - (p - ブェノキンスルホニルアミノ) グ アニジン、1 - (m - ニトロベンゼンスルホニル アミノ) グアニジン)、1 - (o - ニトロベンゼ

- 3 -

$$R_1 - A_1 - SO_2 - X_1 \qquad (IA)$$

〔式中、A<sub>1</sub>は単結合、炭紫数1~4個のアルキレンまたは炭素数2~4個のアルケニレン基であり、R<sub>1</sub>は炭素数1~12個のアルキル基、炭素数4~7個のシクロアルキル基、または一般式



(式中、 Ri は水米、ハロゲン、ニトロ、フェノキン、炭素数 1 ~ 6 個のアルキル、炭素数 1 ~ 4 個のアルキル、炭素数 2 ~ 5 個のアシルアミノ基であり、 n は 1 ~ 3 の整数を装わす。)で示される基であり、 Xi はハロゲン原子を表わす。

ただし、- A1 - R1 で示される基のうちp- トリル基、p- アセチルアミノフェニル基およびp-ニトロフェニル基は除く。〕

で示されるスルホニルハライドと、式

ンスルホニルアミノ)グアニジン、1-(o-トルエンスルホニルアミノ)グアニジン、1-(2.5-ジクロロベンセンスルホニルアミノ)グアニジン、1-(2.4-ジニルホニルアミノ)グアニジン、1-(2.4-ジニーベンジルスルホニルアミノグアニジン、1-スチレンスルホニルアミノグアニジン、1-スチレンスルホニルアミノグアニジン、1-ステェニルプロピルスルホニルアミノ)グアニジンまたは1-(p-ニトロベンジルスルホニルアミノ)グアニジンである特許謝求の範囲第4項記載の化合物。

- 10) 化合物が1-(1-ナフタレンスルホニルアミノ) グアニジン、または1-(2-ナフタレンスルホニルアミノ) グアニジンである特許請求の範囲第5項記載の化合物。
- 11) 化合物が、1-(8-キノリンスルホニルアミノ) グアニジンである特許請求の範囲第6項記載の化合物。
  - 12) 一般式

- 4 -

で示されるアミノグアニジンまたはその酸付加塩 とを反応させることを特徴とする一般式

$$\begin{array}{c}
H_2N & NH-NH-SO_2-A_1-R_1\\
NH & NH
\end{array}$$

[式中の記号は前記と同じ意味を表わす。] で示される化合物の製造方法。

13) 一般式

$$H_2 N \longrightarrow NH - NH - SO_2 - A_2 - R_2$$

$$NH$$

〔式中、Azは単結合、炭素数1~4個のアルキレンまたは炭素数2~4個のアルケニレン基であり、Rzは炭素数1~12個のアルキル基、炭素数4~7個のシクロアルキル基または一般式

$$\bigcap (R_{\epsilon}')_{n'}, \quad \bigcap (R_{\epsilon}')_{n'} \quad \text{if } \text{th}$$

(式中、 K は水 X 、ハロゲン、ニトロ、フェノキシ、 炭 素 数 1 ~ 6 個の アルキル、 炭 素 数 1 ~ 4 個の アルコキシ、 炭 素 数 2 ~ 5 個の アンル アミノ 基であり、 n'は 1 ~ 3 の 整 数 を 表わす。 ) で 示される 基 を 表わす。 ]

で示される化合物、またはそれらの限付加塩を有 効成分として含有するメイラード反応阻害剤。

3. 発明の詳細な説明

[ 産業上の利用分野 ]

本発明は、医薬として有用なスルホニルアミノ グアニジン化合物およびそれらを含有する医薬品 に関する。

さらに詳しく旨えば、本発明は一般式

$$H_2 N \bigvee_{NH-NH-SO_2-A_1-R_1} NH-NH-SO_2$$

**-7-**

HbAIC の化学構造は 月 鎖 N 末端パリンにグルコースがアマドリ (Amadori) 転位した型で結合していること [Koenig, R. J., Blobstein, S. H., & Cerami, A., J. Biol. Chem., 252, 2992 (1977)]、及びこの反応は非酵素的 (nonenzymatic) に起こること [Stevens, V.J., Vlassara, H., Abati, A., & Cerami, A., J. Biol. Chem., 252, 2998 (1977)] などが明らかにされたことによつてメイラード反応が生体内で起こつていることが確認された。

メイラード反応は、その初期段階としてまず還元類とタンパク質のアミノ器がグリコシレーション(glycosylation)を起こし、アマドリ転移生成物を形成することに始まる。これがさらに進行すると架橋重合した化合物[進行したグリコシル化生成物(AGEと略配する。)という。]の容解度が低下し、プロテアーゼの作用を受けにくくなり、やがて螢光が発生し、褐色に着色してくる。

AGE生成のメカニズムは種々提唱されているが、例えばブラウンリー(Brownlee)らによる

[式中、すべての記号は後記と同じ意味を扱わす。] で示される化合物およびそれらの製造方法、およ び該化合物を含む、一般式

$$H_1 N \bigvee_{||} NH - NH - SO_2 - A_2 - R_2$$

$$NH \qquad (1B)$$

〔式中、すべての記号は後記と同じ意味を裹わす。〕 で示される化合物を有効成分として含有するメイ ラード反応阻害剤に関する。

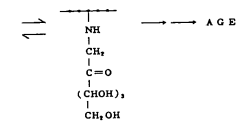
## [発明の背景]

1912年、メイラード(Maillard)は、アミノ 図と選元額の混合溶液を加熱すると褐色に溶色す る現象に注目して報告した [ Maillard, L.C., Compt. Rend. Soc. Biol., 72, 599(1912)]。 そしてこの反応が生体内でも起こりうることを示 殴した。

1968年に至り、ラーバー(Rahbar)はへモグロビンの小成分であるHbAIC が糖尿病患者において増加することを報告した[Rahbar, S., Clin.Chim. Acta., 22, 296(1968)]。さらにこの

-8-

と以下の通りである ( Brownlee, M. et al., Science, 232,1629(1986)]。



アマドリ転位生成物

メイラード反応は健常人においても見られる現象であるが、血糖値が上昇する糖尿病患者や、代 部回転の遅いタンパク質部位において顕著に見ら れる。例えば、ヘモグロビンでは糖尿病マウスは正常マウスの 2.7 倍のグリコシル化が起こつており [ Monnier, V. M. et al., the Maillard Reaction in Foods and Nutrition, ACS Symposium Series, 215,432, Am. Chem. Soc., Washington, D.C. (1983)]、また血滑アルブミンでも糖尿病患者においてはグリコシル化が亢進している [ Guthrow, C.E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S. 76,4258(1979)]。さらにグリコシル化した血清タンパク質をマウスに繰り返し12週間にわたつて静注すると典型的な糖尿病性腎臓障害が現れること [ Monnier, V. M. et al., Clin. Endocrinol. Metab., 11,431 (1982)]が判明している。

眼球レンズのクリスタリンは、いつたん生合成されると全く代謝回転しない特殊なタンパク質である。このクリスタリンにおいてグリコシル化が起こると、立体構造に変化が生じ、分子内 SH 基に酸器が関与してS-S 結合が形成される分子化することが認められた。ラットの糖尿病性白内障

-11-

Biophys. Res. Commun, 91,498(1979) ].

また糖尿病性神経疾患の原因として、神経ミエリンタンパク質の非酵素的グリコシル化が考えられる[ Monnier, V.M. et al., Clin. Endocrinol. Metab. 11, 431(1982)]。

このように、メイラード反応は糖尿病の極々の合併症だけでなく、加齢(老化)に伴う極々の疾患にも関与しているものと考えられる。

# [ 従来の技術]

以上のような背景のもとに、放近メイラード反応を阻害する物質の検索が行なわれている。例えば、ブラウンリーらはアミノグアニジンがインビトロ(<u>in vitro</u>)において、メイラード反応を阻止すること、さらにアミノグアニジンを糖尿病ラットに投与すると動脈壁におけるAGE

の場合、グルコースとの結合は正常の 10 倍にも 達し、分子内 S - S 結合も増加する[ Monnier, V. M. & Cerami, A. Clin, Endocrinol, Metab, <u>11</u>, 431(1982)]。

クリスタリンのグリコシル化に伴って重合、不 密性化、螢光発生と黄色~褐色の着色が起こつて おり、このような変化は加齢によるレンズの変化 とよく符合している [ Chiou, S. H., Chylack, L. T., Jr., Tung, W. H., & Bunn, F., J. Biol. Chem. 256, 5176(1981)]。

-12-

基に結合した)がアマドリ転位生成物中の活性カルボニル基を封鎖し、アマドリ転位生成物がさらに 架橋 重合されることを阻止するためであるとしている。

さらに特開昭 62-142114 号明細書では、アマドリ転位生成物中の活性カルボニル基と反応しうる活性窒素含有基(グアニジノ基に結合したアミノ基)を有する化合物からなる二次グリコシル化 放終産物の生成を抑制する組成物が示唆されており、具体的にはアミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジンおよびリジンが開示されている。

本発明者らは、メイラード反応阻害物質を見い出すため、鋭意検討を重ねた結果、上記括性镊架含有基を有さない化合物、すなわち、窒素原子に結合している2個の水米原子の1つが他基(すなわち - SO<sub>2</sub> - A - R 基)で世換された化合物でもメイラード反応を阻害することを見い出し本発明を完成した。

本発明化合物の構造類似化合物としては、英国

特許 1259568 号明細書に一般式

$$R_{1a}$$
 $R_{2a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 

〔式中、R<sub>1a</sub>はニトロ基、アルキル、アルコキン、アルキルチオまたはハロアルキルを装わし、R<sub>2a</sub>および R<sub>3a</sub> は同じか異なつていてもよく水米原子、ハロゲン、水酸基、アルキル、アルコキンのいずれかを装わし、R<sub>4a</sub> および R<sub>5a</sub> は同じか異なつていてもよく、水素原子、炭素数 3 個以上のアルキルのいずれかを装わす。〕

で示される化合物が降圧剤として有用である旨開示されているが、本発明化合物のように - SO<sub>2</sub> - A<sub>1</sub> - R<sub>1</sub> 基および - SO<sub>2</sub> - A<sub>2</sub> - R<sub>2</sub> 基で置換された化合物は全く記載されていない。

また、特開昭 56-096376 号明細書には、一般式。

$$X_b \longrightarrow SO_2 NR_{1b}R_{2b} \qquad (b)$$

[式中、A<sub>1</sub>は単結合、炭素数1~4個のアルキレンまたは炭素数2~4個のアルケニレン基であり、R<sub>1</sub>は炭素数1~12個のアルキル基、炭素数4~ 1個のシクロアルキル基、または一数式

$$(R'_i)_n \qquad (R'_i)_n$$

(式中、Riは水業、ハロゲン、ニトロ、フェノキン、炭素数1~6個のアルキル、炭素数1~4個のアルキン、炭素数2~5個のアンルアミノ基であり、nは1~3の整数を表わす。)で示される基を表わす。

ただし、-A<sub>1</sub>-R<sub>1</sub> で示される基のうちp-トリル
出、p-アセチルアミノフェニル
基およびp-ニトロフェニル
話は除く。〕

で示される新規な化合物およびそれらの酸付加塩、 およびそれらの製造方法に関する。 〔式中、 Xb および Yb は、それぞれ、例えば水業原子、フッ潔原子、塩素原子、臭素原子またはニトロ茜のいずれかであり、 R1b は、例えば水業原子、 R2b は、例えばグアニジノ基を扱わす。(本発明と関連のある基のみ抜粋。)〕

で示される化合物が、抗ウイルス剤として有用である旨開示されており、これと用途の同じ類似化合物が、特開昭 56-096377 号、特開昭 57-075781 号にも記載されている。

しかし、これらは皆ベンゼン環の世換基としてカルボン酸またはそのエステルを必須としており、本発明化合物はこれらの基を全く含まないものである。さらに、抗ウイルス作用は本発明化合物のもつメイラード反応阻害作用を示唆するものではない。

### [発明の構成]

本発明は、一般式

$$\begin{array}{c} H_2 N \longrightarrow NH - NH - SO_2 - A_1 - R_1 \\ NH \end{array}$$

-16-

さらに本発明は、一般式

$$H_1N N H - NH - A_2 - R_2$$
 (1B)

(式中、A2は単結合、炭素数1~4個のアルキレンまたは炭素数2~4個のアルケニレン素であり、R2は炭素数1~12個のアルキル基、炭素数4~7個のシクロアルキル基、または一般式

$$(R'_2)_{n'}, \quad (R'_2)_{n'}$$

(式中、飛は水業、ハロゲン、ニトロ、フェノキシ、炭素数1~6個のアルキル、炭素数1~4個のアルキル、炭素数1~4個のアルコキシ、炭素数2~5個のアシルアミノ基であり、 n'は1~3の整数を装わす。)で示される器を装わす。〕

で示される化合物およびそれらの酸付加塩を有効

成分として含有するメイラード反応阻害剤である 新規な用途に関するものである。

一般式(IA)および(IB)中、A1 およびA2が表わす炭米数1~4個のアルキレン基としては、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン基およびそれらの異性体が挙げられ、また炭素数2~4個のアルケニレン基としては、ビニレン、プロビレン、ブチレン選およびそれらの異性体が挙げられ、好ましいA1 およびA2としては単結合、メチレン逃が挙げられ、特に好ましい逃は単結合である。

一 般式 ( l A ) および ( l B ) 中、 R<sub>1</sub> および R<sub>2</sub> が表

-19-

ブトキシ基およびそれらの異性体が挙げられ、また炭素数2~5個のアシルアミノ基としては、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、ペンチリルアミノ基およびそれらの異性体が挙げられる。

RIおよび RIで示される基は、いずれも好ましいが、特に好ましいものとしてハロゲン原子、ニトロ基および水米原子が挙げられる。

また。RiおよびRiはそれぞれの垠の任意の炭素 原子に結合することができる。

なお前述したアルキル、アルキレン、アルコキ シ、アシルアミノ若は直鎖および分枝鎖のものを 指すが、特に好ましいのは直鎖のものである。

一般式 ( I A ) および ( I B ) で示される化合物の うち好ましいものは、一般式 ( I A ) および ( I B ) 中の A<sub>1</sub> および A<sub>2</sub> が単結合であり、 R<sub>1</sub> および R<sub>2</sub>

わす 戻 業 収 1~12 個の T ルキル 基 と しては、 メチル、 プロピル、 ブチル、 ペンチル、 ヘキッル、 ヘプチル、 オクチル、 ノニル、 デシル、 ウンデシル、 ドデシル 基 および それら の 異 性 体 が 挙 げられ、 また 炭 素 数 4~ 7 個 の シクロ T ルキル 基 としては、 シクロ ブチル、 シクロペンチル、 シクロヘキシル、 シクロヘナテル 基 よび それら の 異性体 が 挙 げられ 好ましい R<sub>1</sub> および R<sub>2</sub> は 一 殺 式

 $(R'_1)_n$ .  $(R'_1)_n$ .  $(R'_2)_{n'}$ 

および <del>(O)O)</del>(Ri)n' で示される基である。

一般式(IA) および(IB) 中、 R<sub>1</sub> および R<sub>2</sub> が装わす 私中、 Ri および Ri で示されるハロゲン原子としては、フッ紫原子、塩紫原子、臭紫原子およびョウ染原子が挙げられ、また炭紫数 1~6 個のアルキル基としては、メチル、エチル、プロビル、ブチル、ペンチル、ヘキシル基およびそれらの異性体が挙げられ、また炭紫数 1~4 個のアルコキシ法としてはメトキン、エトキン、プロボキン

-20-

式中の R( および R( 基が、(1) - H、(2) - F、(3) - CL、(4) - Br、(5) - I、(6) - NO2、(7) - O - (10) 、(8) - CH3、(9) - Et、(10) - C(CH3)3、(11) - O CH3 または(12) - NHCO CH3 基である化合物およびそれらの傾付加塩である。

[本発明化合物の製造方法]

本発明は、化合物自体およびその傾付加塩のみにかかるものではなく、これらの化合物の製造方法をも包含する。

一般式(IA)および(IB)で示される本発明化合物は、それぞれ一般式

$$R_1 - A_1 - SO_2 - X_1$$
 ([A)

または

$$R_2 - A_2 - SO_2 - X_2$$
 (1B)

[式中、 X<sub>1</sub> および X<sub>2</sub> はそれぞれ ハロゲン原子を 装わし、その他の配号は前配と同じ意味を<mark>装わす。]</mark> で示される化合物と、式

で示されるアミノグアニジンまたはその塩を反応 させることにより製造される。

かかる反応は、水または有機密媒(メタノール、 エタノール等の低級アルカノール等)中、式(II) で示されるアミノグアニジンと一般式(II) のスル ホニルハライドをアルカリ(炭酸ナトリウム、炭

例えばアテローム性動脈硬化症、老人性白内障お よび揺の治療および/または予防に有用である。

本発明化合物のメイラード反応阻害作用は以下に述べるスクリーニング系により確認された。

## 

試験管内におけるメイラード反応を抑制する本 発明薬剤の効果を測定するため、以下の条件で反 応を行なつた。

100m/m ウシ血槽アルブミン、400mM グルコース、6 m M 試験薬剤を出 7.38 の 0.5 M リン 酸塩 緩衝液に溶解し、37 °C で 1 週間培養した。

培養後、培養液を同リン酸塩穀衡液にて 100 倍 希釈し、励起波長 360 nm、 餐光波長 450 nm で 餐光測定した。

阻害省(5)は以下の式により算出した。

41,: 本発明化合物の登光、

AI,: (本発明化合物+グルコース)の螢光、

AI、: (本発明化合物+牛血消アルブミン)の低光、

収水溢ナトリウム等)の水格液の存在下、室温から 80 ℃で反応させることにより行なわれる。

一般式 (IIA) 、 (IIB) および (II) で示される化合物は公知の化合物かまたは公知の方法によつて得ることができる。

反応生成物は、通常の精製手段、例えば常圧下まれば減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速液体クロマトグラフィ、海層クロマトグラフィ、あるいは、カラムクロマトグラフィまたは洗浄、再結晶等の方法により補製することができる。精製は各反応ごとに行なつてもよい。

## [ 効果]

一般式 (1A) および (IB) で示される本発明化合物、およびその傾付加塩は、メイラード反応を阻断するので、種々の糖尿網合併症、例えば短動脈性心疾患、末梢循環障害、脳血管障害、糖尿病性神経症、肾症、動脈硬化、関節硬化症、白内障および補膜症、また老化によりひき起こされる疾患、

-24-

4I。: (本発明化合物+牛血漕アルブミン+グ ルコース)の螢光、

4I: (牛血骨アルブミン+グルコース)の登 光。

#### (2) 結果

結果を要しに示す。

# 

災施例 苗 号	-A <sub>1</sub> - R <sub>1</sub> または -A <sub>2</sub> - R <sub>2</sub>	名	称	阻害 % (6mM)
1-4	<b>-</b> ◎	1 - ベンゼンスル アミノグアニジン		6 0.0
1-5		1 - (p - クロロンスルホニルアミアニジン		6 6.7
1-6		1 - (p - ニトロンスルホニルア: アニジン		6 0.0
1-13	-ОСН'	1 - ( p - メトキ ゼンスルホニルフ グアニジン		3 3.3
1-15	-О-инсосн,	1 - (p - アセラドベンゼンスル: ミノ)グアニジ:	トニルア	3 3.3

	-A <sub>1</sub> -R <sub>1</sub> または -A <sub>2</sub> -R <sub>2</sub>	名 栋	阻害% (6mM)
1-20	-⊘_cτ No.	1 - (4 - クロロー3 - ニトロベンゼンスルホニ ルアミノ)グアニジン	5 3.3
1-21	NO <sup>2</sup>	1 - (2,4 - ジニトロベ ンゼンスルホニルアミノ) グアニジン	9 3.3
1-22	- сң-	1 - (ベンジルスルホニ ルアミノ)グアニジン	2 6.7
1-26	9	1 - ナフタレンスルホニ ルアミノグアニジン	3 3.3
1-28	Š Š	1 - (8 - キノリンスル ホニルアミノ)グアニジン	6.7

表 1 から、すべての本発明化合物及びその酸付加 塩はメイラード反応阻害作用を有することが理解 される。

#### 〔舞性〕

本発明化合物の選性は十分に低いものであり、

-27-

上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希 釈剤、例えばヒドロキシプロピルセルロース、微 結晶セルロース、デンプン、ポリピニルピロリド ン、メタケイセアルミン設マグネシウムと混合さ れる。組成物は、常法に従つて、不活性な希釈剤 以外の旅加剤、例えばステアリン酸マグネシウム のような間滑剤、繊維紫グルコン酸カルシウムの ような崩壊剤、グルタミン設またはアスパラギン 酸のような裕解補助剤を含有していてもよい。錠 剤または丸剤は必要により白糖、ゼラチン、ヒド ロキシプロピルセルロース、ヒドロキシブロピル メチルセルロースフタレートなどの胃溶性あるい は腸格性物質のフィルムで被膜してもよいし、ま た2以上の俗で被膜してもよい。さらにゼラチン のような收収されうる物質のカプセルも包含され **5**.

経口投与のための板体組成物は、薬剤的に許容される乳膚剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希状剤、例えば精製水、エタノールを含む。こ

一般式(IA) および(IB) で示される本発明化合物およびその酸付加塩を上記の目的で用いるには、通常全身的あるいは局所的に、経口または非経口で投与される。投与城は年令、体重、症状、治療の果、投与方法、処理時間でしまり、1回につき1000mの範囲で1日1回から数回経口投与されるか、あるいは成人ひとり当り、1回につき0.1m~100mの範囲で1日1回から数回経口投与されるか、あるいは成人ひとり当り、1回につき0.1m~100mの範囲で1日1回から。動するので、100mのがは関係で設立の条件で変動するので、上記投与範疇に対して必要な場合もある。

本発明による経口投与のための固体組成物としては、疑例、散剤、類粒剤等が含まれる。 このような固体組成物においては、ひとつまたはそれ以

-28-

の組成物は不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤 のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐 剤を含有していてもよい。

経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自体公知の方法により処方されるスプレー剤が含まれる。この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸水 ポナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸を含有してもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2868691 号及び同第 3 0 9 5 3 5 5 号明細 掛に詳しく記載されている。

本発明による非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤として 乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤として は、例えば注射用減留水及び生理食塩水が含まれ る。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、 オリーブ油のような植物油、エタノールのような アルコール 姐、ボリソルベート 80 等がある。 このような組成物は、さらに防腐剤、促悶剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含めてもよい。 これらは例えばパクテリア保留フィルターを通す炉過、 殺菌剤の配合または照射によつて無菌化される。 これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用剤に無菌水または無菌の注射用格媒に溶解して使用することもできる。

非経口投与のためのその他の組成物としては、 ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自体公知の方法により処方される外用級剤、 軟コウのような塗布剤、 直腸内投与のための坐剤および 膣内投与のためのベッサリー等が含まれる。

#### [ 吳 胝 例 ]

本発明化合物およびその製造法を以下の災施例 により辞述するが、もちろんこれにより本発明が 限定されるものではない。

なお、実施例中の「TLC」および「IR」は、お のおの「薄層クロマトグラフィ」および「赤外吸

-31-

ul)を続けて加え、60℃にて3時間搅拌した。

反応混合液にエタノール(約150 ml)を加え、加熱退流した後、不溶物をろ過により除去し、神られたろ液を成圧濃縮した。

さらにエタノール(約 250 ㎡)を加え、溶液が約 100 ㎡になるまで機稲し、得られた機稲液を結晶化させた。折出した結晶をろ収して、次の物性値を有する機路化合物 983 町(日色固体)を得た。

TLC: Rf 0.47 (酢酸エチル: 酢酸: 水= 3:

1:1);

IR: v 3560, 3525, 2960, 2930, 2850, 1620, 1460, 1245, 1175, 1050, 790, 720, 605, 530cm<sup>-1</sup>.

## 災施例 1\_(a) ~ 1 (x)

実施例1と同様の操作を行なつて、次表 11 に示す物性値を有する本発明化合物を切た。

収スペクトル」を扱わす。

クロマトグラフィによる分離の箇所に記載されている裕煕の割合は体板比を表わし、カッコ内の裕鍱は使用された展開裕媒または裕出裕媒を示している。

ただし、特別な記載のない場合には、「TLC」の展開溶媒とその体徴比は酢酸エチル:酢酸:水=3:1:1を示している。

同じく、特別の記載がない場合には、赤外吸収スペクトルは KBr 錠剤法で測定している。

#### 災施例1

1 - ヘキサンスルホニルアミドグアニジン

H<sub>2</sub>N N H - N H - S O<sub>2</sub> - ( C H<sub>2</sub> )<sub>3</sub> C H<sub>3</sub> N H

水 ( 10 ml ) に密かしたアミノグアニジン・硫 ( 2.5 0 g ) に 飽和炭酸水素ナトリウム溶液 ( 50 ml ) を加えて、 60 ℃にて 30 分間撹拌した。 この反応容液に、同温度で 1 - ヘキサンスルホ ニルクロライド ( 2.1 2 g ) およびエタノール ( 10

-32-

灾防例前号	- A - R	各	生成物の形状	TLC	IR
1 - 1	H,	1-オクタンスルホニルアミノグアニジン	① ④ ※	Rf 0.75	v 3550~3450, 2925, 1190, 1170, 1080, 610 cm <sup>-1</sup>
1 - 2	- (си,),сн,	1 - デカンスルホニ ルアミノグアニジン	- GT - 69 - FE	Rf 0.53	v 3430, 2925, 2850, 1445, 1420, 1175, 1060, 990, 610, 525cm <sup>-1</sup>
1 – 3	- CH <sub>1</sub> -(H)	1 - シクロヘキシルメチルステルスルボールアミノグアニジン	日色結晶	Rf 0.45	v 3525, 2900, 2825, 1190, 1040, 600cm <sup>-1</sup>
1 - 4	<b></b>	1 - ベンセンスルホ ニルアミノグアニジ ソ	日 路 品	. Rf 0.5 l	v 1435, 1230, 1180, 1125, 1040, 1010, 750, 730, 680, 620, 560 cm <sup>-1</sup>
1 5	.; ©	1 - (p - クロロベンセンスルホニルT:/)グアニジン	白色粉末	Rf 0.47	1120, 1210, 1180, 1120, 1080, 1080, 1080, 1080, 1820, 480
1. – 6	*00 -{(())	1 - (p - ニトロベンセンスルホニルアミノ)グアニジン	核黄色粉末	Rf 0.48	v 1620, 1520, 1360, 1210, 1170, 1120, 1030, 1000, 850, 750, 650, 560 cm <sup>-1</sup>

II, N NH - NH - SO, - A - R
NH ,

= |

-34-

I R	7.447: 1230, 1180, 820, 740, 640, 560 cm <sup>-1</sup>	9 1470, 1390, 1205, 1186, 1185, 1125, 1100, 1065, 1045, 1005, 845, 825, 750, 710, 645, 630, 575 cm <sup>-1</sup>	v 1590, 1490, 1220, 1190~1180, 1130, 1040, 820cm <sup>-1</sup>	y 3500~3350, 1210, 1180, 1120, 1040, 1010, 810, 680, 570cm <sup>-1</sup>	7 2950, 1225, 1170, 1120, 1040, 820, 670 cm <sup>-1</sup>	0.58 1170, 1035, 650 cm <sup>-1</sup>
TLC	RI 0.68 (酢酸エテル: ヘキサン: 酢酸: 水 = 3:1:1:1)	Rf 0.49	Rf 0.6	RI 0.45	Rt 0.74 (酢酸エチル: ヘキサン: 酢酸: 水 = 3:1:1:1)	R1 0.
生成物の形状	白色粉末	自色固体	日色福山	白色粉末	日色結晶	白色結晶
各	ユー (ローイギドペンセンスルボールア ・ノングアージン	1 - (p - プロモベンゼンスルホールT ベゼンスルホールT ベノ)グアニジン	1-(ロ-フルオロベンセンスカロイン・アン・ファール	1-(p-トルエンスルホニルアミノ) グアニジン	1-(p-エチルペンセンスルキールアン・センスルキールアン・ファールア	1 - (p - tert - ブチルベンゼンスル ホニルアミノ)グア
- A - R	_	-Br	, c	, cui	-(O)- cut cut	•(с(сн;))•
東京的	1 - 7		1 - 9	1-10	1-11	1-12

-35-

头施例苗号	- A - R	名称	生収物の形状	TLC	I R
1-13	-{О}-оси	1-(ローメトキンペンセンスルホニルアミン)グアージン	白色結晶	Rf 0.66	1230, 11490, 1250, 1230, 1170, 1125, 1040, 1020, 820, 680, 580, 560 cm <sup>-1</sup>
1-14	(O-0-(O-	1 - (p - フェノキ シベンセンスルホー ルアミノ)グイニジ ソ	自色菌体	Rf 0.54	1240, 1490, 1260, 1240, 1185, 1135, 1050, 1010, 870, 840, 790, 755, 695, 620, 560, 775, 695, 620,
1 – 1 5	-O)-NIICOCII,	1 - (p - ブセチル ブミノベンゼンスル ホニルアミノ)グア ニジン	白色粉末	Rf 0.27	v 1650, 1590, 1180, 1115, 1030, 1000, 820, 720, 635, 560cm <sup>-1</sup>
1 – 1 6	O S	1 - (m‐ニトロベ ンゼンスルホニルア ミノ)グアニジン	炎桃色結晶	Rf 0.55	v 1510, 1335, 1230, 1180, 1060, 1030, 650, 610cm <sup>-1</sup>
1-17	Q son	1 - ( o - ニトロベ ンセンスルホニルア ミノ)グアニジン	极黄色結晶	Rf 0.6 3	r 1525, 1340, 1235, 1200, 1120, 1070, 1020, 850, 780, 730, 650, 610cm <sup>-1</sup>
1 - 1 8	CH,	1-(o- トルエン スルホニルアミノ) グアニジン	自色固体	Rf 0.47	v 3660, 3480, 1620, 1450, 1200, 1190, 1140, 1095, 1025, 805, 755, 700, 620, 570cm <sup>-1</sup>

-36-

1 1	- A - R	名称	生成物の形状	TLC	IR
\$ 7	75 ≪	/ 1 - (2,5 - ジタロ ロベンゼンスルホー ルアミノ)グアニジ ソ	白色菌体	Rf 0.54	1370, 1655, 1440, 1370, 1240, 1200, 1445, 1110, 1090, 1075, 1020, 895, 810, 685, 620, 535, 515 cm <sup>-1</sup>
	70 - C7	1 - (4 - クロロー 3 - ニトロベンゼン スルホニルア : / ) グアニジン	<b>於</b> 視色固体	Rf 0.50	v 3080, 1600, 1570, 1530, 1460, 1340, 1295, 1270, 1235, 1195, 1135, 1110, 1040, 890, 840, 785, 760, 665, 600, 575, 555m <sup>-1</sup>
7 2	NO, NO,	1-(2,4-ジニト ロペンセンスルホニ ルアミノ)グアニジ ン	黄色粉末	Rf 0.62	v 1590, 1510, 1345, 1230, 1100, 1060, 1020, 820, 740, 630, 545m <sup>-1</sup>
- CIH2-		1 - ペンジルスルホニルアミノグアニジン	自色結晶	Rf 0.58	1210, 1190, 1130, 1130, 11050, 780, 680, 620, 570, 510cm <sup>-1</sup>
#5 ·	- сн = сн 🕝	1-スチレンスルホ ニルアミノグアニジ ン	白色結晶	R1 0.7 5	v 1670, 1620, 1430, 1130, 1210, 1165, 1050, 950, 860, 810, 730, 680, 630, 550cm <sup>-1</sup>
-	- (CH <sub>1</sub> ),-	1-(3-フェニル プロピルスルホニル アミノ)グアニジン	白色粉末	Rf 0.65	v 3550, 1610, 1190, 1180, 1050cm <sup>-1</sup>

-37-

吳施例苗号	- A - R	各	生成物の形状	TLC	IR
1-25	- CH <sub>2</sub> -O>- NO <sub>2</sub>	1 - (p r b a <	日色巻米	Rf 0.66	v 3550~3450, 3400~ 3350, 1520, 1345, 1220, 1190, 1050cm <sup>-1</sup>
1 – 2 6	<b>©</b>	1-ナフタレンスル ホニルアミノグアニ ジン	日色粉末	Rf 0.50	v 1190, 1050, 790, 760, 680, 610, 510cm <sup>-1</sup>
1-27	<u></u>	2-ナフタレンスル ホニルアミノグアニ ジン	後冼色結晶	Rf 0.55	v 1230, 1180, 1090, 1030, 810, 730, 670, 550 cm-1
1-28	(QÍQ)	1 - (8 - キノリン スルホニルアミノ) グアニジン	<b>於</b>	Rf 0.2 1	v 1610, 1480, 1340, 1190, 1045, 820, 780, 670, 610cm <sup>-1</sup>

-38

# 製剤例

以下の各成分を常法により混合した依打競して 一錠中に 50 平の活性成分を有する錠剤 100 錠を 切た。

- ・1-ヘキサンスルホニルアミノグアニジン
  - ... 5 9
- 。繊維素グルコン酸カルシウム(崩壊剤)
  - ... 0 2 2
- 。ステアリン酸マグネシウム(胸附剤)
  - ··· 0.1 9

。微細晶セルロース

... 4.7 9

特許出版人 小野菜品工業株式会社 代理人弁理士 大 家 邦 久

-39-